日 JAPAN PATENT OFFICE

19, 3, 2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 2月 4 日

出 願 Application Number:

人

特願2004-027444

[ST. 10/C]:

[JP2004-027444]

RECEIVED 15 APR 2004

WIPO PCT

出 Applicant(s):

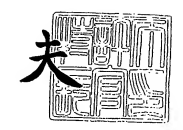
三菱マテリアル株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 3月 2 日





ページ: 1/E

【書類名】 特許願 【整理番号】 P6249 【あて先】 特許庁長官殿 【国際特許分類】 C22C 19/05 【発明者】 【住所又は居所】 埼玉県北本市下石戸下476 三菱マテリアル株式会社 非鉄材 料技術研究所内 【氏名】 菅原 克生 【特許出願人】 【識別番号】 000006264 【氏名又は名称】 三菱マテリアル株式会社 【代理人】 【識別番号】 100076679 【弁理士】 【氏名又は名称】 富田 和夫 【選任した代理人】 【識別番号】 100094824 【弁理士】 【氏名又は名称】 鴨井 久太郎 【先の出願に基づく優先権主張】 【出願番号】 特願2003- 44416 【出願日】 平成15年 2月21日 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 009173 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】

特許請求の範囲 1

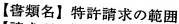
明細書 1

図面 1

【物件名】

【物件名】

【物件名】



【請求項1】

質量%で、Cr:43超~50%、Mo:0.1~2%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有することを特徴とする固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいN【請求項2】

質量%で、Cr:43超~50%、Mo:0.1~2%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、さらに、Fe:0.05~1.0%およびSi:0.01~0.1%の内の1種または2種を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有することを特徴とする固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金。

請求項1または2記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用組立て構造部材。

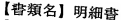
請求項1または2記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用マニホールド部材。

請求項1または2記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用配管部材。

請求項1または2記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用締付け具部材。

請求項1または2記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用支持板部材。

請求項1または2記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用セパレータ部材。



【発明の名称】固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金 【技術分野】 【0001】

この発明は、固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金に関するものであり、また、この発明は、固体高分子形燃料電池の単位セルを積層させ組立てるために使用する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用組立て構造部材に関するものである。

[0002]

近年、常温から80℃の低温で作動する固体高分子形燃料電池は、コンパクトにできると ころから車載用や携帯用への用途が期待され、その開発が急速に進められている。その固 体高分子形燃料電池の構造は図1の概略説明図に示されている。図1において1は水素極 2は酸素極、3、3´は白金触媒、4は固体電解質膜、5は単位セルである。単位セル け、白金触媒3´の外側に酸素極2を設けることにより形成される。この単位セル5をセパレータ6により隔てて積層させ、固体高分子形燃料電池を形成している。複数の単位セル5をセパレータ6により隔てて積層させ固体高分子形燃料電池を形成するには、少なくとも2枚の支持板7とボルトおよびナットなどの締め付け具8によって複数の単位セル5をセパレータ6により隔てて積層させて固定する。 【0003】

かかる構造を有する固体高分子形燃料電池の単位セル 5 における発電原理は以下のとおりである。すなわち、天然ガスやメタノールなどから得られる水素を水素極 1 に供給すると、供給された水素は水素極 1 側の白金触媒 3 によって水素イオンと電子に分解され、子は電気として外部に取り出され、外部負荷回路(図示せず)を流れて酸素極 2 に達する。一方、水素イオンは水素イオンのみを通過する固体高分子状のイオン交換膜からなる体電解質膜 4 を通って酸素極 2 側に移動し、酸素極 2 側では白金触媒 3 だによって水素イオンと電子と酸素が反応して水を作り出す。固体電解質膜 4 は水素ガスを水素イオンと電子と酸素が反応して水が生成されるために固体電解質膜 4 の湿潤保持についてオンと電子と酸素が反応して水が生成されるために固体電解質膜 4 の湿潤保持についる。間題は生じないが、固体電解質膜 4 で隔てられた水素極 1 側はそのままでは供給される水がないために乾いてしまう。そこで水素極 1 側の固体電解質膜の湿潤を確保するためにプ12により水素極 1 側の固体電解質膜 1 に供給されるようになっている。

前述のように、酸素極2側から排出される水9をマニホールド10で受け、パイプ11を通ってポンプ12により水素極1側の固体電解質膜4に供給することにより水素極1側の固体電解質膜4に供給することにより水素極1側電解質膜4は、スルフォン化処理が施されていることから、これらに起因して酸素極2側から排出される水9は硫酸酸性となり、弱い腐食性を持つことから、水9を受けるマニホ【0005】

また、固体高分子形燃料電池に使用される固体電解質膜は、スルフォン化処理の代わりにフッ化処理が施されている場合があり、これに起因して酸素極2側から排出される水9はフッ酸酸性となり、水9を受けるマニホールド10およびパイプ11は同様に耐食性が必要とされる。

さらに、水素極1および酸素極2には貫通孔(図示せず)が設けられており、酸素極2側から排出される硫酸酸性またはフッ酸酸性の水9は貫通孔(図示せず)を通ってセパレータ6と接触し、また酸素極2側から排出され循環されて水素極1側に至った硫酸酸性またはフッ酸酸性の水9も貫通孔(図示せず)を通ってセパレータ6と接触する。したがっ

2/



て、セパレータ6においても耐食性が求められている。

[0006]

かかる耐食性を必要とするマニホールド10、パイプ11、セパレータ6などの材料と して一般にSUS316Lなどのステンレス鋼が使用されており、さらに酸素極2側で生 成された硫酸酸性またはフッ酸酸性の水は支持板7、ボルトおよびナットなどの締め付け 具8などに飛散するなどして付着し、これらを腐食させることから、支持板7、ボルトお よびナットなどの締め付け具8にも一般にSUS316Lなどのステンレス鋼が使用され ている。すなわち、支持板7、締め付け具8、マニホールド10、パイプ11、セパレー タ等の固体高分子形燃料電池を組立てるための単位セル 5 を除く構造部材(以下、固体高 分子形燃料電池用組立て構造部材という)はSUS316Lなどのステンレス鋼が使用さ れることが知られている(特許文献1、特許文献2、特許文献3などを参照)。

【特許文献1】特開2001-6714号公報

【特許文献2】特開2000-299121号公報

【特許文献3】特開2000-331696号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

一般に、腐食試験前後での腐食速度(mm/year)が0.1mm/year未満で あれば、固体高分子形燃料電池用組立て構造部材としてエクセレントと判定され、ステン レス鋼の耐食性もエクセレントと判定されている。しかし、ステンレス鋼は金属イオンの 溶出量が多く、この溶出した金属イオンは固体電解質膜を劣化させるところから固体高分 子形燃料電池の寿命を著しく低減させる原因になる。そのために、金属イオンの溶出量が 極めて少ない金属材料の開発が求められていた。 【課題を解決するための手段】

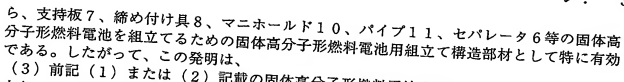
[0008]

そこで、本発明者らは、固体髙分子形燃料電池環境で金属イオンの溶出量が極めて少な い金属材料を得るべく鋭意研究を行った。その結果、質量%(以下、%は質量%を示す) でCr:43超~50%含有するNi基合金にMo:0.1~2%と、Mg:0.001 ~0.05%と、N:0.001~0.04%と、Mn:0.05~0.5%を含有せし め、さらに、必要に応じてFe: $0.05\sim1.0\%$ および $Si:0.01\sim0.1\%$ を 1種または2種を含有し、残りがNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として のCを0.05%以下に調整した組成を有するNi基合金は、固体高分子形燃料電池環境 における腐食試験前後での腐食速度(mm/year)が0.1mm/year未満であ りかつ固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいことから、このNi基合 金は固体高分子形燃料電池用組立て構造部材としてステンレス鋼などよりも一層優れた効 果を有する、という知見を得たのである。 [0009]

この発明は、かかる知見に基づいてなされたものであって、

- (1) Cr:43超~50%、Mo:0.1~2%、Mg:0.001~0.05%、N :0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、残部がNiおよび不可 避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を 有する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金、
- (2) Cr:43超~50%、Mo:0.1~2%、Mg:0.001~0.05%、N : 0. 001~0. 04%、Mn: 0. 05~0. 5%を含有し、さらに、Fe: 0. 0 $5 \sim 1$. 0 %およびS i : 0 . 0 $1 \sim 0$. 1 %の内の1 種または2 種を含有し、残部がNi および不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調 整した組成を有する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi 基合金 [0010]

このNi基合金は、固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいところか



- (3) 前記(1) または(2) 記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく 小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用組立て構造部材、
- (4) 前記(1) または(2) 記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく 小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用マニホールド部材、
- (5) 前記(1) または(2) 記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく 小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用配管部材、
- (6) 前記 (1) または (2) 記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく 小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用締め付け具部材、
- (7)前記(1)または(2)記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく 小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用支持板部材、
- (8) 前記(1) または(2) 記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく 小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用セパレータ部材、に特徴を有するもの [0011]

次に、この発明の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金 の合金組成における各元素の限定理由について詳述する.

微量な硫酸が混入する固体高分子形燃料電池環境では、Crが金属イオン溶出の抑制に 有効である。その場合、43%を越えて含有することが必要であるが、50%を超えて含 有すると加工が困難となる。従って、この発明のNi基合金に含まれるCrは43超~5 0%に定めた。一層好ましくは、43.1~47%である。 [0012]

Mo:

Moは、特に微量な硫酸が含まれる固体高分子形燃料電池環境で硫酸濃度が上がった場 合の溶出量の増大を抑制する効果がある。その場合、0.1%以上含有することで効果を 示すが、2%を超えて含有すると相安定性を劣化させ、С r - b c c 相の固溶化を困難に してしまうため、母相であるNi-fcc相とCr-bcc相との間でミクロ電池を形成 し、結果的に金属イオンの溶出量を増大させてしまうので、Mo含有量は0.1~2%に 定めた。一層好ましくは0.1超~0.5%未満である。 [0013]

N、MnおよびMg:

N、MnおよびMgを共存させることにより、相安定性を向上させることができる。す なわち、N、MnおよびMgは母相であるNi-fcc相を安定化させ、Crの固溶化を 促進し、第2相を析出しにくくする効果がある。しかし、Nの含有量が0.001%未満 では相安定化の効果はなく、一方、0.04%を超えて含有すると窒化物を形成し固体高 分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、Nの含有量を0.00 1~0.04% (一層好ましくは、0.005~0.03%) とした。 同様に、Mnの含有量が0.05%未満では相安定化の効果はなく、一方、0.5%を超 えて含有すると固体高分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、 Mnの含有量を0.05~0.5% (一層好ましくは、0.1%~0.4%) とした。 また、同様に、Mgの含有量が0.001%未満では相安定化の効果はなく、一方、0. 05%を超えて含有すると固体高分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大 するため、Mgの含有量を 0. 001~0. 05% (一層好ましくは、0. 002%~0 . 04%) とした。

[0014]

FeおよびSi:

FeおよびSiは強度を向上させる効果があるので必要に応じて添加するが、Feは0

. 05%以上含有することで効果を示すものの、1%を超えて含有すると固体高分子形燃 料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、Feの含有量を 0.05%~1 % (一層好ましくは、0.1~0.5%未満) とした。

同様にSiは0.01%以上含有することで効果を示すものの、0.1%を超えて含有 すると固体高分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、Siの含 有量を0.01%~0.1%(一層好ましくは、0.02~0.05%)とした。

C :

Cは不可避不純物として含まれるが、Cは結晶粒界近傍でCrと炭化物を形成し、金属 イオンの溶出量が増大するため、Cの含有量は少ないほど好ましく、不可避不純物に含ま れるCの含有量の上限を0.05%と定めた。 【発明の効果】

[0016]

上述のように、この発明のN i 基合金は固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著 しく小さい特性を有するので、この発明のN i 基合金からなる部材を用いて固体高分子形 燃料電池を組立てることにより、固体電解質膜の劣化を抑えることができることから―層 長寿命の固体高分子形燃料電池を提供でき、産業上優れた効果をもたらすものである。 【発明を実施するための最良の形態】

[0017]

いずれもC含有量の少ない原料を用意し、これらを通常の高周波溶解炉を用いて溶解し鋳 造して表1~3に示される成分組成を有する厚さ:12mmのインゴットを作製した。こ のインゴットを1230℃で10時間均質化熱処理を施し、1000~1230℃の範囲 内に保持しながら、1回の熱間圧延で1mmの厚さを減少させつつ、最終的に5mm厚と し、さらに1200℃で30分間保持し水焼入れすることにより固溶化処理を施したのち 表面をバフ研磨することにより、表1~3に示される成分組成を有する本発明Ni基合金 板1~20、比較Ni基合金板1~10を作製した。

同様にしてC含有量の少ない原料を通常の高周波溶解炉を用いて溶解し鋳造して表 2 に示 される成分組成を有する厚さ:5mmの精密鋳造インゴットを作製し、このインゴットに 1230℃で10時間保持の均質化熱処理を施したのち水焼入れすることにより本発明N

さらに、厚さ:5mmを有するSUS304ステンレス鋼板からなる従来合金板1および SUS316Lステンレス鋼板からなる従来合金板2を用意した。

これら本発明Ni基合金板1~21、比較Ni基合金板1~10および従来合金板1~ 2 をそれぞれ縦:10mm、横:50mmの寸法に切断して試験片を作製し、これら試験 片を耐水エメリー紙#400仕上げの表面研摩したのち、アセトン中超音波振動状態に5 [0019]

さらに、固体高分子形燃料電池環境で発生する硫酸酸性の水に模擬した試験液として10 00ppmH2SO4溶液および500ppmH2SO4溶液を調液することにより作製し、 さらに固体高分子形燃料電池環境で発生するフッ酸酸性の水に模擬した試験液として50 0 ppmHF溶液および50ppmHF溶液を調液することにより作製した。さらにポリ プロピレン製試験容器を用意した。

前記本発明Ni基合金板1~21、比較Ni基合金板1~10および従来合金板1~2 からなる試験片および前記作製した試験液:200mlをポリプロピレン製試験容器にそ れぞれ入れ、グローブボックス中で減圧脱気し、水素雰囲気中で上蓋を閉めることにより 密封した。かかる密封したポリプロピレン製試験容器を80℃に設定した恒温槽中に入れ 、500時間保持した後ポリプロピレン製試験容器を取り出して冷却し、H2SO4溶液お よびHF溶液中に溶出した元素の定量分析(ICP発光分析による)をし、試験片から溶 出した金属イオンの総量を測定し、この溶出した金属イオンの総量を試験片の表面積で割

ることにより単位面積当りの溶出量を算出し、その結果を表1~3に示した。 【0020】 【表1】

		50nnmUD 35		属イオン松		(nnm/cm ²)		0.32	0.40	0 13	20.50	V. 63	0.42	0.25	0.57	0.07	0.31	0.21	0.08	3 5	U. 25	0.44	0.33	3 6	0.35
		2000mmm 以	液による金	属イオン容	出量	(ppm/cm^2)		0.80	1.12	0.37	0.71	0.71	1.17	0.72	- 5		0.80	0.62	0.81	0 72	0.10	1.29	0.94	60	1.06
	100	Solution Solutions	容液による	金属イオン	松田屋	(ppm/cm ²)	5	o. 08	0.11	0.07	0.08		0.12	0.06	0.10	00 0	0.00	0.12	0.09	0.06	9	0.12	0.09	0.10	
	1000pmu co	POC2mmddooo I	裕後による	角蔵イイン	松田庫、	(ppm/cm²)	0.95	3 3	0.31	0.10	0.20	0.24	5	0.20	0.29	0.25		0. 16	0.23	0.20	76 0	\$ 10	0.25	0.27	を示す
			N i %	よび米	可避不	能物	残部	日世	汉山	級部	残部	母知	1	多金	残部	を記	XP-40	が見	を変	那	保知	144 AV	双印	歌曲	不可避不純物として含まれるC量を示す
				#0	÷		0.05	60	30.0	0.03	0.05	0.02	5	0.01	0.02	0.02	8	30 6	0.0	0.02	0.02	60 0	30.00	0.02	として含
				S.			0.04			<u>'</u>	1	ı			•	,	,		1	,	1	200	5 8	80 .5	比落。
	事%)	-		F.			0. 10	,	Ŀ			ı	'		,	,	ı	1.	100	3	0.99	-	1		
	成分組成 (質量%)			Mn			o. 0.	0.18	5	2 2	3 6	0.08	0.07	=	5	2. 20	0.05	84	2 5	2 5	0. 19	0.14	9	200	よ は は ば
	成分%			z —		6	0.017	0.006	0.00	0 017	910	o. olo	0.011	0 000	0000	000	0.018	0.020	0 014	7 8	i. 00/	0.018	0.018		
				S S S		0 011	0.011	0.033	0.030	0.022	960 0	0.020	0.034	0.038	+	-+-	0.002	0.049	0.034		+	0.015	0.027	\dashv	
			2	MO		00 0	3 6	0.28	0.41	0.11	8	3	0.41	0.32	┰	╁	0.42	0.44	0.43	┿	+	0.43 (0.41		
_			ز	;		0 44	ç	7.3	49.8	45.1	43.1		45. 1	43.5	4.1	18.0	2	44.6	45.1	42.9	+	4.0 0.±	43.7		
	Ni基 合金板					-	c	3	က	4	ಬ	G	٥	7	∞	o	9	2	Ξ	12	╬	+	14		
	—————————————————————————————————————																								

[0021]

【表2】

		15 ※	i 心	が	j	, (z	1	~		T	1		T	7		T	T			Γ	T		Γ	T	7		7
		SOnomHE 🕸	一次による金	属イオン数	を手	(ppm/cm ²)		0.42	0.20	16 0	v. 01	0.21	0 28	3	۔ ج	0 20	- 2	71.1		0 18	3			6	1.63		
		500ppl	液による金	属イオン容	田村田	(ppm/cm ²)	00	1.66	0.60	0 93		0.64	0.83		1. 10	0.88	3 04	5	で発生	3.25	1884	t yt t	说	3 79	0. 10.	発生	
	_	500ppmH2SO	格液による	金属イオン	容出量	(ppm/cm ²)	0 19	V: 10	0.00	0.00	0 02	0.01	0.08	01.0	0. IO	0.08	1.45	Ant the Later	製作中割れ発生	0.55	製作中割となる	אַנור ו־וּיַאַ	製作中割れ発生	1.23	制作中中	桜IF十割れ発生	
	1000-11 00	1000ppm4204	卒後による	釣風イオン	製田姓、	(ppm/cm ²)	0.32		0. 16	0.24	21.0	0.10	0.25	0.29		0.22	4.11			3.21				3.33			を示す。
			N S	よび不	可難不	名物	残部	£ 42	が記	残部	残部	日	が可	海部	1	然 部	残部	母技	F F	が呼	残部	日世	四元	殊部	残部		におけ、大口等人を発見すびの外代(いるいとを示す。
				# C	;) 		0.03	5	20.00	0.02	0.02	60 0	V. V.	0.08	5	50.0	000	0.02	60	0.00	0.03	60	20.00	0.02	0.02		っかれて
				·-	• }		ı	,	6	V. 04	0.05 	0 03	3 8	0.05		1	,	ı	,		,	-	\dagger	,	,	が見り	
	%		ርተ ወ				ı	,	01.0	0 :	0. 11	0.26	9	U. 13	-	1	•	,		\dagger	,	1	1	,	,	が田が田が	には、下がらかの個人制団がも外れています。大口戦大統領には、イート
	成分組成 (質量%)			Mn			0. I4	0.26	0 %	3 6	0.61	0.18	8	RS .	0.31	0 %	3 6	0.27	0.32	36 0	3	0.27	0 %	3 3	0.07	014. 木多	C##7
4	成分和			z		0 007	0.061	0.010	0.016	0 00	30.5	0.022	180	0. 001	0.022	0 031	760		0.033	0 024	5 6	0.013	0.015	; ;	*	**************************************	
				Mg		0 038	0.000	070.0	0.008	0 034		0.029	0.005	+	0.023 	0.014		\dashv	0.026	0.034	+	*	0.058*		189.		
			Mo		0 42	76 0	なっ	0.42	0.42	1 6	0, 32	0.44	5	0.43	0.51	27.	╁	*	5.3%	20	3	0.61 0	170	\dashv			
			(ב כ		43.1	48.2	٦	44.1	46.0	0 11	0.1	43.5	7 77	4.4	42.5*	50.4*		4.4	4.8	45 6	2	45.4	45.3	\dashv		
		N 1 拼	合金板			15	18	2	★	8 18	空電		ຂ	2	3		2	╁		4	5	+	9	7			
					1						_				\perp					福	۴				_		

[0022]

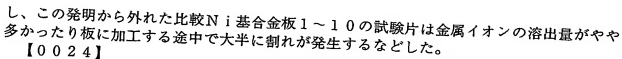
C#は、不可避不純物として含まれるC量を示す

【表3】

	E E	Supportify 辞 後による金 属イオン辞 H 中	(nnm/cm ²)	/ IIIO And A	٠ ج	3		88	99:	18. 8	¥ 0	9.4	
	SOOnmur	が表でよる 金属イオン 容出量	(ppm/cm ²)		3.01	力器件	L COURT	3.45	79.1	16.1	36.8		
	500ppmH_SO.	裕夜による 金属イオン 容出量	(ppm/cm ²)		I. 56	製作中割力整件		<u>z</u> .	19.8		10.2		
	1000ppmH,SO,	溶液による 金属イオン 溶出量	(ppm/cm ²)	900	9.70		07 6	0.46	56.2	9	53.3	を示す。	に形す
		Nist よびネ 予解 不	純物	発力	/Kap	雅	発送	A HA		L		トドは、 中部の 地区 地域 にない にない でがれて にない が示す。	C#G、 不可避不納物として含まれる C量を示す
		# O		0 0		0.01	0.02					ら外れて	、て含ま
		S i		1		'	,					攻範囲か	מをとって
3	6	r e		1		1)				\$ 00 %	モ州の組	个四瀬不
成分組成 (質量%)	3	Mn	5	0. 16	*/0	3 2	v. 55*	SIICALA	4 6	302316L	¥ 2 €	まる。 (4)	(# ()#
成分組		z	0 045	*CHO .n	0.019	L	0.060	110		200	K	Ę	
		Mg	0 039	_	0.035	_	\neg						
		Mo	0 68	3	0.46	0.59							
		Cr	44.2		46.]	44.7							
	#!N	合金板	80	6	9	10	,- }	1 1	8				

[0023]

表1-3に示された結果から、本発明Ni基合金板1-21は、従来合金板1および2に比べて試験片の単位面積当たりの金属イオンの溶出量が格段に少ないことが分かる。しか



なおこの発明のNi基合金は、上述の如く硫酸やフッ酸を含む固体高分子形燃料電池環 境下で使用することが最も有効であるが、これに限定されるものでなく蟻酸を含む固体高 分子形燃料電池環境でも金属イオンの溶出量が極めて小さく、それ故、固体高分子形燃料 電池のみならず、金属イオンの溶出を嫌う医薬品製造装置部材としても利用できる。 【図面の簡単な説明】

[0025]

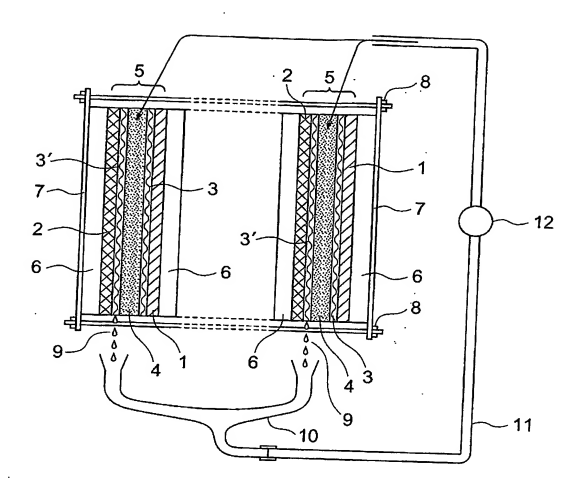
【図1】固体高分子形燃料電池の構造を説明するための概略説明図である。 【符号の説明】

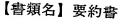
[0026]

- 1 水素極、
- 2 酸素極、
- 3、3′白金触媒、
- 4 固体電解質膜、
- 5 単位セル、
- 6 セパレータ、
- 支持板、
- 8 締め付け具、
- 9 水、
- 10 マニホールド10、
- 11 パイプ、
- 12 ポンプ



【書類名】図面 【図1】





【要約】

【課題】固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金およびこのNi基合金からなる固体高分子形燃料電池組立て用構造部材を提供する。

【解決手段】Cr:43超~50%、Mo:0.1~2%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、さらに必要に応じて、Fe:0.05~1.0%およびSi:0.01~0.1%の内の1種または2種を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有する。

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2004-027444

受付番号 50400177960

書類名 特許願

担当官 第五担当上席 0094

作成日 平成16年 2月 9日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成16年 2月 4日

【特許出願人】

【識別番号】 000006264

【住所又は居所】 東京都千代田区大手町1丁目5番1号

【氏名又は名称】 三菱マテリアル株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100076679

【住所又は居所】 東京都千代田区内神田1丁目11番4号 藤吉ビ

ル4階

【氏名又は名称】 富田 和夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100094824

【住所又は居所】 東京都千代田区内神田1丁目11番4号 藤吉ビ

ル4階

【氏名又は名称】 鴨井 久太郎

特願2004-027444

出願人履歴情報

識別番号

[000006264]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名

1992年 4月10日 住所変更 東京都千代田区大手町1丁目5番1号 三菱マテリアル株式会社